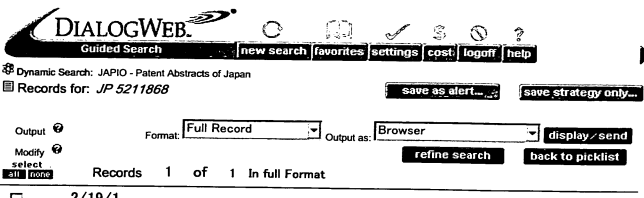
#7 attachment 09/985689



□_{1.} 2/19/1

04220168 PRODUCTION OF ALKALI PROTEASE

Pub. No.: 05-211868 [JP 5211868 A] Published: August 24, 1993 (19930824)

Inventor: SHIBATA TOMOHIKO

MATSUDA HISAO TSUTSUMI TAIRA SUZUKI HIDEO NIIMURA YOICHI YAMAYA YOKO

Applicant: HOKKAIDO TOGYO KK [460599] (A Japanese Company or

Corporation), JP (Japan)

Application No.: 03-084324 [JP 9184324]

Filed: March 26, 1991 (19910326)

International Class: [5] C12N-009/52; C12N-009/52; C12R-001/64 JAPIO Class: 14.5 (ORGANIC CHEMISTRY — Microorganism Industry)

Journal: Section: C, Section No. 1136, Vol. 17, No. 655, Pg. 83, December 06, 1993

(19931206)

ABSTRACT

PURPOSE: To provide an alkali protease for carrying out proteolysis in a low-temperature area, capable of utilizing for food processing, industry, detergent, etc.

CONSTITUTION: The objective alkali protease is produced by culturing a bacterial strain of the genus Xanthomonas capable of culturing at 10–20 deg.C, concretely, Xanthomonas sp. S-1 (FERM P-12087) in a nutrient medium. The alkali protease has activity even in a low-temperature area, though the optimum temperature is about at 40 deg.C.

JAPIO (Dialog® File 347): (c) 2001 JPO & JAPIO. All rights reserved.

©1997-2001 The Dialog Corporation -

(19) 日本国特許庁 (JP) (12) 公開特許公報 (A) (11) 特許出願公開番号

特開平5-211868

(43)公開日 平成5年(1993)8月24日

(51) Int. C1. 5

識別記号

庁内整理番号

7823-4B

FΙ

技術表示箇所

C12N 9/52 //(C12N 9/52

C12R 1:64)

審査請求 有 請求項の数2 (全8頁)

(21)出願番号

特願平3-84324

(22)出願日

平成3年(1991)3月26日

特許法第30条第1項適用申請有り 平成3年3月15 日 社団法人日本農芸化学会発行の「日本農芸化学会誌 65巻03号講演要旨集」に発表

(71)出願人 000241968

北海道糖業株式会社

東京都千代田区神田神保町2丁目1番地

(72)発明者 柴田 知彦

北海道網走市潮見1-358-32

(72)発明者 松田 久男

北海道中川郡本別町勇足38-6

(72)発明者 堤 平

北海道北見市北上101-15

(72)発明者 鈴木 英雄

北海道網走市南7条東3丁目

(74)代理人 弁理士 田中 昭雄

最終頁に続く

(54)【発明の名称】アルカリプロテアーゼの製造方法

(57)【要約】

【目的】 低温領域で、蛋白質分解を目的とする食品加 工用、工業用、洗剤用等に利用可能なアルカリプロテア ーゼを提供することを目的とする。

【構成】 10~20℃の温度領域で培養可能な菌株・キサ ントモナス属、具体的にはキサントモナス・エスピー(X anthmonas sp.)S-! (微工研寄託菌寄第12087 号) を栄 養培地にて培養することにより、至適温度は40℃前後で あるが低温領域でも活性を有するアルカリプロテアーゼ の製造方法。

4)

【特許請求の範囲】

【請求項1】 キサントモナス属の菌株を栄養培地にて 培養し、培養物中にアルカリプロテアーゼを蓄積せし め、該培養物からアルカリプロテアーゼを採取すること を特徴とするアルカリプロテアーゼの製造方法。

【請求項2】 キサントモナス属の菌株が、キサントモ ナス・エスピー(Xanthmonas sp.) S-1(微工研寄託 菌 寄第12087号)であることを特徴とする特許請求の範囲 第1項記載のアルカリプロテアーゼの製造方法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】この発明は、アルカリプロテアー ゼの製造方法に関し、更に詳しくはキサントモナス属に 属する微生物が生産する低温領域で活性を有するアルカ リプロテアーゼの製造方法に関する。

[0002]

【従来の技術】アルカリプロテアーゼは、パチルス属、 ストレプトマイセス属、アスペルギルス属等の微生物を 利用して生産されるものが知られている。

【0003】このアルカリプロテアーゼは、食品加工、 洗剤、皮なめし(脱毛)、フィルムからの銀回収等かな り広い分野で利用されているが、近年洗剤を始めとして 酵素を低温で有効に作用するアルカリプロテアーゼの生 産が望まれており、またこの酵素が低温による培養で生 産されることが期待されている。

[0004]

【発明が解決しようとする問題点】現在、より低温で活 性を有するアルカリプロテアーゼとして市販されている アルカリプロテアーゼ(商品名 APJ-21:昭和電工製)が 洗浄力は必ずしも満足できるものでない。

[0005]

【問題点を解決するための手段】本発明者らは、低温領 域で充分な洗浄効果を有するアルカリプロテアーゼの生 産、更に低温培養で効率よくアルカリプロテアーゼを生 産させる方法について鋭意研究を重ね、広く自然界より アルカリプロテアーゼ生産菌を検索した結果、キサント モナス属に属する菌株から低温領域で活性を有するアル カリプロテアーゼが得られることを見出し、この発明を 完成するに至ったものである。

【0006】即ち、従来の菌株では一般に酵素の生産は 30℃以上の培養温度が普通であるが、この発明のキサン トモナス菌株は10~25℃の温度領域で培養され、15℃の 培養温度でアルカリプロテアーゼの生産が最大となり、 低温領域で活性を有するアルカリプロテアーゼが得られ る.

【0007】この発明のアルカリプロテアーゼを生産す る分離菌株の菌学的性質について、以下に示す。

A. 形態的性質

的特徴が観察された。

1) 細胞の形 :桿菌

大きさ

コロニーの大きさ :直径 0.5mm 2) 運動性 : 有り

3) 胞子 : 形成されない

2

4) グラム染色 : 陰性

【0008】B. 生理的性質

硝酸塩の還元

10 2) インドール生成 : -

> アルギニンデハイドラーゼ:-3)

ウレアーゼ 5)

β-ガラクトシダーゼ

6) オキシダーゼ 7)

カタラーゼ 8) ゼラチンの加水分解

9) ツィーン80の加水分解

10) 0Fテスト

11) 生育の温度範囲 : 37℃

20 12) グルコースからの酸生成

13) マルトースからの酸生成 :-

糖類及び有機酸の消化性 14)

グルコース : + カプロン酸 アラビノース : -マレイン酸 マンニット : -クエン酸 マルトース : + フェニル酢酸 マンノース : + アジピン酸

グルコン酸

【0009】以上の菌学的性質からこの菌株は、キサン あるが、このプロテアーゼについても低温領域における 30 トモナス属に属するとみなされる。したがって、本菌株 をキサントモナス・エスピー(Xanthomonas sp.) S-1 と 命名し、工業技術院微生物工業技術研究所に寄託した。 寄託番号は微工研寄託 菌寄第12087 号である。

【0010】この発明に使用する微生物としては、上記 キサントモナス・エスピー(Xanthomonas sp.) S-1(微工 研寄託 菌寄第12087 号)が挙げられるが、この菌だけ に限らずキサントモナス属に属し低温領域でアルカリブ ロテアーゼを生産する菌は全てこの発明において使用す ることができる。

40 【0011】この発明においてアルカリプロテアーゼを 生産する培地としては、通常の微生物の培養に用いられ るもので、本菌株に利用可能なもので有れば良く、炭素 源としてはデンプン、デキストリン、糖蜜、グルコー ス、無機塩としてはリン酸2ナトリウム、硫酸マグネシ ウム等の塩類や炭酸塩を加えてアルカリ性培地が好まし く、窒素源としては硝酸ナトリウム、尿素、有機窒素源 等が使用される。

【0012】培養温度は10~25℃の範囲にあり、好まし くは12~17℃である。培養 p H 7.0~9.0 の範囲にあ 肉汁寒天培地上で30℃、2日間培養した時、以下の形態 50 り、好ましくはpH8.2 ~8.7 である。但し、この条件

に限定されるものではない。培養は通常48~96時間培養 することにより、培養液中にアルカリプロテアーゼが書 積される。

【0013】培養終了後、培養液より遠心分離及び濾過 などの一般的な固液分離手段により菌体及び不溶物を除 いて租酵素液を得る。このようにして得られた租酵素液 を硫安塩析によりアルカリプロテアーゼを得る。このま まで使用するか、更に透析、有機溶媒分別法、カラムク ロマト等公知の精製法により精製しても良い。

的性質は次の通りである。

a. 作用

アルカリ条件下で各種のタンパク質を分解する。

b. 至適 p H 及び安定 p H 範囲

至適pHは10.5~12であり、安定pH範囲は相対活性90 * 以上としたときpH7~12である。

c. 至適温度と耐熱性

至適温度は45℃であり、30℃の温度まで活性が維持され る。更に、Ca'5mM 添加により、耐熱性は約10℃向上す

【0015】以上で明らかなように、この発明によれば 比較的低温領域で活性なアルカリプロテアーゼをキサン

トモナス属の菌株より低温培養で効率よく生産すること ができる.

[0016]

【実施例】以下、実施例によりこの発明を具体的に説明 する.

実施例1

普通寒天培地にキサントモナス・エスピー(Xanihomonas sp.) S-1(微工研寄託菌寄第12087 号) を接種し、15℃ で3日間培養する。次にミルクカゼイン1%、塩化カリウ 【0014】得られたアルカリプロテアーゼの物理化学 10 ム0.2%、硫酸マグネシウム0.02%、グルコース1%、酵母 エキス0.4%、リン酸2ナトリウム1.2%を含む液体培地を 120 ℃にて20分間滅菌した後、別途滅菌した0.1%炭酸ナ トリウム緩衝液(pH10.5)を容量比0.25% 添加し、pH8.5の 培養液を調製した。この培養液を500ml 容振盪フラスコ に100ml 分注し、上記培養した種菌を1白金耳接種し、 10℃.15 ℃.23 ℃.30 ℃の各温度で72時間振盪培養し た.24時間ごとにpH、菌体濃度(0D...nmの吸光値), 酵 素活性を測定し、各培養温度での最大菌体濃度値及び最 大酵素活性値を下記表1に示す。

[0017]

【表1】

表 1

培養温度	最大菌体濃度値	最大活性値
(℃)	(A ₈₈₀)	(PU/m1)
10	6.0	285
15	5.8	370
23	5. 2	160
30	5.1	43

【0018】なお、アルカリプロテアーゼの酵素活性測 定方法は次の方法で行なった。30℃に保温した2%カゼイ ン溶液(pHi0.5)1.0ml に適宜希釈した酵素1.0ml を加え 10分間反応させた後、トリクロロ酢酸混液4.0ml を加え て反応を停止させ、30℃20分間放置し、東洋遮紙No.6で 適別後、適液1.0ml に0.4M- 炭酸ナトリウム溶液5.0ml を加え、これに 5 倍希釈したフォリン試薬1.0ml を加え て30℃で20分間放置し、660mmでの吸光度を測定する。前 記条件下で1分間にチロシン! μg 相当量を遊離させる 酵素量を1単位(pu)とする。

【0019】以上表1に示した結果より明らかなよう に、キサントモナス・エスピー(Xanihomonas sp.) S-1 (微工研寄託菌寄第12087 号) では培養温度10~15℃程 度の比較的低温の培養温度でアルカリプロテアーゼの最 大活性値が得られた。

【0020】実施例2

培養温度を15℃に設定する以外は実施例1と同じ条件で 6本培養し、得られた培養液480mlを遠心分離により徐 菌し、上澄液460ml(350Pt/ml) を得た。この上澄液に硫 50 安を加え70% 飽和とし、アルカリプロテアーゼを折出さ

せ、遠心分離により塩析物を回収した。この塩析物を50 ■NトリスーHC! 緩衝液(pH8.0) 5■1 に溶解し、該溶液を 透析膜に入れ、該緩衝液にて1夜透析し、15mlの粗酵素 液(8,050PU/m1)を得た。この酵素を使用し、以下アルカ リプロテアーゼの物理化学的性質を調べた。

【0021】 (1) 作用 (アルカリ条件下における各種 蛋白質の分解率)

測定条件 pH

: 10.5(10mM ホウ砂-NaOH 緩衝液)

温度 :30℃

基質濃度:1% 酵素量 : 30PU/ml

反応条件:30分間

蛋白質分解率の測定は、アンソンー萩原変法に従い、各 基質と所定の条件で反応させた後、直ちにBio-Rad のPr otein Assay を用い蛋白質量を測定し、未反応分との比 により分解率を求めた。その結果を下記表2に示す。

6

[0022]

【表2】

表 2

カゼイン	ゼイン	大豆蛋白	ヘモグロビン
(%)	(%)	(%)	(%)
94. D	85.0	70.0	45.0

【0023】 (2) 至適pH及び安定pH範囲

至適pHは、カゼイン!%を含む各pHの緩衝液に酵素を 30PU/ml となるように加え、30℃で10分間反応させ、各 p Hにおける活性を測定することにより求めた。図1に 至適pHでの活性を100とした時の各pHでの相対活性 として示す。

【0024】また、安定pH範囲は各pHの緩衝液に酵 案を210PU/mlとなるように加え、15℃で24時間インキュ 30 の各温度との相対活性を図3に示す。 ペートした後、30℃,pH10.5 で活性を測定することによ り求めた。図 2 にインキュベート前のpH10.5における活 性を100 とした時の相対活性として示す。なお、使用し た緩衝液及びそのpH範囲は以下の通りである。

[0025]

pH範囲 緩衝液 pH 3∼7 McIlvaine pH 7∼9 トリスーHCI pH 9 ホウ砂ーHC1 pH 10 ∼12 ホウ砂~HCI

【0026】図1、図2から明らかなように、至適pH は10.5~12である。また、安定pH範囲は相対活性90% 以上としたときpH7~12である。

【0027】(3)至適温度及び耐熱性

至適温度は、基質として1%カゼインを含むpH10.5の緩衝 液に酵素を加え、10分間各温度で反応させ、活性を測定 することにより求め、至適温度での活性を100とした時

【0028】耐熱性は、50mMトリスーHCI 緩衝液(pH8. 0) に210PU/mulの酵素を加え、各温度で3時間熱処理 し、氷冷した後、30℃, pH10.5 で活性を測定することに より求め、熱処理前のpH10.5における活性を100 とした 時の相対活性として図4に示す。

【0029】Ca^{*} 塩添加(Ca^{*} 塩添加量:5mM) による耐 熱性の向上を下記表3に示す。

[0030]

【表3】

40

反応温度(%)	相対性(%)	
	Ca²+塩無添加	Ca²⁺塩5mW
4	100	100
10	100	100
20	100	100
25	100	100
30	98	100
35	66	96
40	50	88
45	5	77
50	0 .	54

【0031】図3、図4から明らかなように至適温度は 45℃であり、30℃の温度まで活性が維持される。更に、 表 3 に示すごとくCa''5 mM 添加により、耐熱性は約10℃ 30 ② pH : 10.5(10 mM ホウ砂-NaOH 緩衝液) 向上した。

【0032】(4)金属イオンの影響

下記測定条件の下で各緩衝液に一定量の本酵素液を加 え、各種金属塩をlmM 添加25℃恒温槽で!時間保温後、 酵素の残存活性を測定し、金属塩無添加の活性を100と したときの相対活性を下記の表4に示す。

【0033】測定条件

Φ p H : 7.0(20mMトリスーHCI 緩衝液)

温度 :30℃ 反応時間:10分間

基質 : 1% カゼイン溶液 (各緩衝液で調整)

[0034]

【表4】

表 4

金属塩	相対活性(%)	
	рН7.0	pH10.5
無添加	100	100
NaNoO4	100	100
Ca (CH 3 COO) z	100	100
BaCl2	100	100
CoClz	100	100
HgCl ₂	88	6
ZnSO4	100	100
CuSO ₄	100	100
MgSO ₄	100	100
FeSO.	100	100
ฬก \$0₄	100	100
Al ₂ (SO ₄) ₃	88	100
Fe ₂ (SO ₄) ₃	13	92
		ļ

【0035】表4より明らかなように、この発明に係る 酵素液はpH7.0 の条件で3価の鉄イオンに、pH10.5の条 件で水銀イオンに強く活性を阻害される他は、他の金属 イオンには活性を殆ど阻害されることはなかった。

【0036】(5)阻害剤の影響

下記測定条件の下で20mMトリス-HC1緩衝液(pH7.0) にこ 40 基質 : I% カゼイン溶液(上記緩衝液で調整) の発明で得られた酵素液を加え、各阻害剤を所定濃度添 加して25℃で30分間処理した後、酵素の残存活性を測定 し、阻害剤無添加の活性を100 としたときの相対活性を

下記表5に示す。

【0037】測定条件

pH : 7.0(20mMトリスーHCI 緩衝液)

温度 : 30℃ 反応時間:10分間

[0038]

【表5】

12

	T	
阻害剤	濃度 (mM)	相対活性 (%)
無添加	_	100
DFP	1	62
	5	28
PMSF	1	13
	5	10
EDTA-2Na	1	80
	5	76
РСМВ	1	100
	5	97
TPCK	1	94
	5	81
TLCK	1	98
	5	93
HgCl ₂	1	87
	5	72

DFP

: ジイソプロピルフルオロリン酸

PMSF

: フェニルメタンスルフォニルフルオリド

EDTA-2Na:エチレンジアミンテトラアセテート-2Na

PCMB

: パラクロロマーキュリー安息香酸

TPCK

: トシルフェニルアラニンクロロメチルケトン

TLCK

:トシルリシンクロロメチルケトン

【0039】表5から明らかなように、この発明に係る 酵素はセリンプロテアーゼ阻害剤のジイソプロピルフル オロリン酸(DFP)やフェニルメタンスルフォニルフ ルオリド(PMSF)による活性の阻害が、金属プロテ アーゼ阻害剤のエチレンジアミンテトラアセテート-2Na (EDTA-2Na)やSHプロテアーゼ阻害剤のパラ

阻害に比べ高いため、この発明に係る酵素は活性中心に セリン残基を持つセリンプロテアーゼであると推定され る。

ルオリド(PMSF)による活性の阻害が、金属プロテ $\{00440\}$ また動物のセリンプロテアーゼのキモトリアーゼ阻害剤のエチレンジアミンテトラアセテート-2Na ブシンの阻害剤であるトシルフェニルアラニンクロロメ チルケトン(TPCK)或はトリプシンの阻害剤であるクロロマーキュリー安息香酸(PCMB)による活性の 50 トシルリシンクロロメチルケトン(TLCK)によって

殆ど活性は阻害されないことが明かとなった。

【図面の簡単な説明】

【図1】実施例2で得られた粗酵素液の至適pHを示す

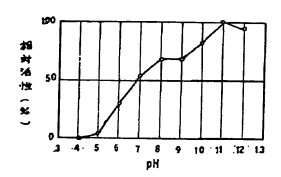
【図2】実施例2で得られた粗酵素液の安定pH範囲を

示す図

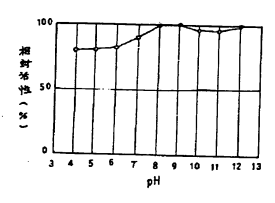
【図3】実施例2で得られた粗酵素液の至適温度を示す

【図4】実施例2で得られた粗酵素液の耐熱性を示す図

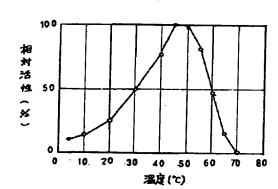


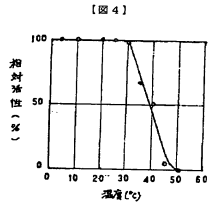


[図2]



【図3】





フロントページの続き

(72)発明者 新村 洋一

北海道網走市駒場5-71-1

(72)発明者 山屋 陽子

北海道網走市南5条西4丁目